SECRET

SECURITY INFORMATION

CENTRAL INTELLIGENCE AGENCY

25X1A

INFORMATION REPORT

25X1A

COUNTRY USSE

SUBJECT Comments on the work of AA Smorodintsev and O I Shishkina Depty of Viruses, Union Institute of Exp. Medicine, Moscow

PLACE ACQUIRE (BY SOURCE)

DATE ACQUIRED (BY SOURCE)

DATE (OF INFO

THIS OCCUMENT CONTAINS INFORMATION AFFECTING THE NATIONAL DEFENSE OF THE UNITED STATES, WITHIN THE MEANING OF TITLE 18. SECTIONS 793 AND 794. OF THE U.S. CODE, AS AMENDED. ITS TRANSMISSION OR REVELATION OF ITS CONTENTS TO OR RECEIPT BY AN UNAUTHORIZED PERSON IS PROHIBITED.

THIS IS UNEVALUATED INFORMATION

DATE DISTR. 25 52

NO. OF PAGES 2

NO. OF ENCLS.

SUPP. TO REPORT NO.

25X1X

SOURCE

The Possibility of Reactivating Influence Virus from Mixtures with Immune Serum

The Possibility of Reactivating Influenza Virus from Mixtures with Immune Serumby A A Smorodintsev and O I Shishkina, Department of Viruses, Union Institute of Experimental Medicine, Moscow. The summary translation of the article states:

*Reactivation of grippe virus from neutral and hyper-neutral mixtures can be accomplished by various methods of isolating the virus from the antibody.

*By dilution of the neutral mixture or by cataphoresis, the influenza virus can be isolated only from mixtures which are balanced as far as possible and which contain only a small excess of antibodies.

MA simple method of isolating influenza virus from hyperneutral mixtures is the treatment of the mixture with an animal charcoal suspension, with subsequent intranasal infection of mice with the animal charcoal suspension from which the antibodies have been removed by washing.

The most exact results, based not only on the isolation, but also on the quantitative characterization of the virus isolated from neutral mixtures, are afforded by the method of adsorption and elution of the virus on the surface of Elford membrane filters and by repeated washing out of the neutral mixtures in ultra-centrifuges.

The quantitative extent of the reactivation of influenza virus from neutral mixtures with specific serums are not decreased in conditions which increase the intensity of the interaction between virus and antibodies. While removing the virus from the antibodies by washing on Elford filters and in the ultracentrifuge, the authors observed a high degree of reactivation even after increasing the concentration of antibodies, increasing the temperatures, and lengthening the time of contact.

S

U.S. Officials Only

SECRET

SECURITY INFORMATION

DISTRIBUTION - STATE X ARMY X NAVY X AIR X FBI BIST EN

25X1X

-- 2 --

25X1A

the following references are given in the article:

a) A A SMORODINTSEV and O I WHISHKINA. The role of the humoral factor in the mechanism of immunity against influenza. Arch. Biol. Sciences, Bd. 59:3,

1940, Moscow. Arch. f. d. ges. Virusforschung, Bd. 2, 1941. A A SMORODINSEV and O I SHISHKINA. The role of phagocytic apparatus in the mechanism of immunity against influenza. Arch. Biol. Sciences, Bd. 59:20, 1940, Moscow. Arch. f. d. ges. Virusforschung, Bd. 2, 1941.

TODD C. Brit. J. exper. Pathol., 9, 244, 1928. BEDSON S.P. Ibid., 9, 235, 1928; 10, 671, 1928.

ANDREWES C H, J. Path. a. Bacter., 31, 671, 1928.

LONG P H. a. P.K. OLITSKY. J. of exper. Med., 51, 209, 1930.

CRAIGIE J. Handb. d. Virusforschung, Bd. 2, 1106, 1939.

McKINNON N E. J. prevent. Med., 4, 411, 1930.

SABIN A B. Brit. J. exper. Path., 16, 70, 1935, 16, 84, 1935.

MACRASSI a. HALLAUER, J. Bacteriol., 17, 6, 1936.

MAGILL T P a. FRANCIS T. JR. J. exp. Med., 65, 861, 1937.

BURNET F M, E V KEOCH a. D LUSH. Australian J. exp. Biol, 15, 320, 1937.

TAYLOR R M, J. of Immunol., 40, 373, 1941. REED L J a. H MUENCH. Am. J. Hyg., 27, 493, 1938.

25X1X

the only thing contained in the foregoing summary which is not of general knowledge is the use of arimal charcoal as an adsorbent to isolate the virus from hyperneutral mixtures as a successful method of transmitting infection to mice. The idea itself is not new as various ion exchange resins have been used for the isolation of a specific virus. Also, the use of adsorbent columns, such as aluminum hydroxide rel. are carable of taking some viruses from neutral or hyperneutral mixtures. animal charcoal has not been used in the US for the purpose described. nothing of particular value in the way of a new contribution to our present knowledge of biological antagonists.

25X1X 25X1X

 $\angle 0$ n file in FDD is a copy of the original Soviet article entitled $_$ The Possibility of Reactivating Influenza Virus from Mixtures with Immune Serum. 7

- end -

SECRET

SECURITY INFORMATION

CENTRAL INTELLIGENCE AGENCY

IFORMATION REPORT

COUNTRY USSE

SUBJECT Comments on the work of AA Smorodintsev and O I Shishkina Dept. of Viruses, Union Institute of Exp. Medicine, Mosco

PLACE ACQUIT (BY SOURCE) DATE ACQUIRE (BY SOURCE)

25X1A

DATE (OF IN

THE UNITED STATES, WITHIN THE MEANING OF TITLE 18, SECTIONS 79: 784, OF THE U.S. CODE, AS AMENDED. ITS TRANSMISSION OF REVE-ON OF ITS CONTENTS TO OR RECEIPT BY AN UNAUTHORIZED PERSON

THIS IS UNEVALUATED INFORMATION

DATE DISTR. 2 52

NO. OF PAGES 2

NO. OF ENCLS.

SUPP, TO REPORT NO.

25X1X

25X1A

SOURCE

25X1X

dated 1945 and entitled The Possibility of Reactivating Influenza Virus from Mixtures with Immune Serum.

by A A Smorodintsev and O I Shishkina, Department of Viruses, Union Institute of Experimental Medicine, Moscow. The summary translation of the article states:

*Reactivation of grippe virus from neutral and hyper-neutral mixtures can be accomplished by various methods of isolating the virus from the antibody.

By dilution of the neutral mixture or by cataphoresis, the influenza virus can be isolated only from mixtures which are balanced as far as possible and which contain only a small excess of antibodies.

*A simple method of isolating influenza virus from hyperneutral mixtures is the treatment of the mixture with an animal charcoal suspension, with subsequent intranasal infection of mice with the animal charcoal suspension from which the antibodies have been removed by washing.

The most exact results, based not only on the isolation, but also on the quantitative characterization of the virus isolated from neutral mixtures, are afforded by the method of adsorption and elution of the virus on the surface of Elford membrane filters and by repeated washing out of the neutral mixtures in ultra-centrifuges.

"The quantitative extent of the reactivation of influenza virus from neutral mixtures with specific serums are not decreased in conditions which increase the intensity of the interaction between virus and antibodies. While removing the virus from the antibodies by washing on Elford filters and in the ultracentrifuge, the authors observed a high degree of reactivation even after increasing the concentration of antibodies, increasing the temperatures, and lengthening the time of contact."

THIS ECOUMENT HAS AN ENGLOSURE ATTACHED -

DO NOT DETACH U.S. Officials Only

SECRET

SECURITY INFORMATION

DISTRIBUTION -X AIR STATE X ARMY X NAVY

25X1X

25X1X

25X1A

- the following references are given in the article:
 - a) A A SMORODINTSEV and O I SHISHKINA. The role of the humoral factor in the mechanism of immunity against influenza. Arch. Biol. Sciences, Bd. 59:3,
 - 1940, Moscow. Arch. f. d. ges. Virusforschung, Bd. 2, 1941. A A SMORODINSEV and O I SHISHKINA. The role of phagocytic apparatus in the mechanism of immunity against influenza. Arch. Biol. Sciences, Bd. 59:20, 1940, Moscow. Arch. f. d. ges. Virusforschung, Bd. 2, 1941.
 - TODD C. Brit. J. exper. Pathol., 9, 244, 1928.

 - BEDSON S.F. Ibid., 9, 235, 1928; 10, 671, 1928.

 ANDREWES C H, J. Path. a. Bacter., 31, 671, 1928.

 LONG P H. a. P.K. OLITSKY. J. of exper. Med., 51, 209, 1930.

 CRAIGIE J. Handb. d. Virusforschung, Bd. 2, 1106, 1939.

 - McKINNON N E. J. prevent. Med., 4, 411, 1930.
 - SABIN A B. Brit. J. exper. Path., 16, 70, 1935, 16, 84, 1935. 1)

 - MACRASSI a. HALLAUER, J. Bacteriol., 17, 6, 1936.

 MAGILL T P a. FRANCIS T. JR. J. exp. Med., 65, 861, 1937.

 BURNET F M, E V KEOCH a. D LUSH. Australian J. exp. Biol, 15, 320, 1937.

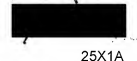
 - TAYLOR R M, J. of Immunol., 40, 373, 1941. REED L J a. H MUENCH. Am. J. Hyg., 27, 493, 1938.

the only thing contained in the foregoing summary which is not of general knowledge is the use of arimal charcoal as an adsorbent to isolate the virus from hyperneutral mixtures as a successful method of transmitting infection to mice. The idea itself is not new as various ion exchange resins have been used for the isolation of a specific virus. Also, the use of adsorbent columns, such as aluminum hydroxide gel, are capable of taking some viruses from neutral 25X1X or hyperneutral mixtures. animal charcoal has not been used in the US for the purpose described. nothing of 25X1X particular value in the way of a new contribution to our present knowledge of biological antagonists.

On file in FDD is a copy of the original Soviet article entitled_"The Possibility of Reactivating Influenza Virus from Mixtures with Immune Serum. */

- end -





Influenza

The Possibility of Reactivating Sripes Virus From A Mixture Sith Immune Serum

A.A. Smorodintsev and O.I. Shishkina Dep't of Viruses, Ald Land Inst of Exper Medicine,

influence hyper

Reactivation of grippe virus from macks neutral and grippe neutral mixtures can be isolating separation the antibody.

By dilution of the neutral mixture or by cataphoresis, the influenza virus can be is that all are as balanced as possible and which contain only a small excess of antibodies.

The simplest method of management influenza virus from hyperneutral mixtures is the treatment of the mixture with an animal charcoal suspension, with subsequent intranaged infection of mice with the animal charcoal suspension from which the antibodies have been removed by washing.

The most exact results, based not only on the isolation, but also on the quantitative characteristics of the virus isolated from neutral mixtures, are afforded by the method of adsorption and elution of the virus on the surface of Elford membrane filters, and by repeated washing out of the neutral mixture in super-centrifuges.

The quantitative aspects of the reactivation of influenza virus from neutral mixtures with specific serums are not decreased in conditions which increase the intersity of the interaction between virus and antibodies. While removing the virus from the antibodies by walking on Elford filters and in the super-cen rifuge, the authors observed a high degree of reactivation after increasing the concentration of antibodies, increasing the temperature; and lengthening the time of contact.

new 5

BEST COPY Available

- 2 -

титол. Во этом основания **Salin** сденел заключение об отсутствии прямото взеимоделетия между антиголеми и пидусом и построил подадоксальную тесрию о том, это механизм защитного действия автител основан на
прямом эпотировании путствительных илеток. Маракт и Kallaur 10),
а также (raigle), примение ту що методину посторного отмерения оседка нейтральных смесем вируса ракцины в суперцейтрисуге, лаблыдами
уменьшение количества вируса на 90-98%.

топрос об обративости овязи метру тирусом триппа и вобърживзуюшими антителами затронут и работе маум и Francis). Путем поэторного отмерания иситральных омесой и суперцентријуте аттори установиим полную инактитацию тируса после 35-минутного контакта с антителами при текпературе 37°С. Вымит , Кеоди и Кызи учитывали актигность туруса по коли остру имтен на кормовлявитомской оболочке и нашли,что и рашних станиях изапионействия вируса с антителами процесс
полностью обратим, и поздник же станиях необратими. Тауют пожерал
частичную обратимость вируса гриппа из нейтральных сыссей метоном поспедовательных разведений.

Щи изучении судьбы гриппозного вгруса после контекто с типериммунном сывороткой необлодимо выбрать, преще всего, из бомьшого чисна применявшихся методов неиболее чувствительные приеми раздемения ви руса от вытител, обеспачивание не тольно велоственное обест, окто вирусь, но и определение его количества.

материал и методика.

Наим исследования прогодились со штаммом триппозного вируса "Пенинград", выделении в 1936г. п достигним после многомислениях пассалей на може високом вирументности. Смертельная доза или и правозавленом вредении соответствотала по 50% пункту лотальности но Red w-dulad"

0,00ем³ разводения Т/5000.000 - 1/20.000.000. Миликамынах им оканония доза вируса, при которой наблодается размножение возбудителя в негим, но отсутствует вибель иншей, е ставило приморно 1/1000 следтельной дозь. Ото варантировало возможность обнерушения методом последованся ных пассажем ничтожных можность вируса, эсли-б они сохранили сличенность после взаимодействия с антителами. Арргомеd For Release 2001/11/21: CIA-RDP80-00926A005200020026-6

Большая часть опытов проведена с противогрипповной изшадиной сыророткой серии "У", полученной путем гиперинкунизации легочним мышиным вирусом. На табл. I дано титрование различных разредений этой сывороткий с 3 дозами грипповного вируса. Нем трапизация нашего вируса трабована, примерно, экспвалентных разредении сыссротки.

при совпаданцих /в абсолютном виропении/ растелениях сыворотни и вируса смеси их боли гипорыситральными. Во таких смесом удеталось выделить активный вирус, путем пассалей, не приботал к каким либо специальным присмам разделения вируса от антител.

lasge
OEMSO-
ротки, С нол Пой
иец- грали
зации
:800
:200
:20
101111111111111111111111111111111111111

Всии суворотка бралась в 5-10-кратной концонтрации по сравнению с разведением вируса, то смесь была полностью нейтраливована и послодовательные пассаки легких первично заражелных мишей не дагали накопиения в легких вируса и гибели инвотиех. Типермейтральной смесые мы навывали такое сочетание вируса и витител, при котором избиток антител был в 100 и более раз выше, чем в нейтральной смеси. Иля приготогленых гипернейтральной смеси. Иля приготогленых гипернейтральной смеси. Иля приготогленых гиперност, альной смесей С, 10м3 витусо в развечении паточной окупьски 1:5 добавилися к в, в см³ наразвещенном сыверотки. Окончательное развещение вируса в этих условиях соотгетствует 1:500.

Сравнительная оценка эффективности различных методов разделения вируса от антител..

^{1. &}lt;u>Метод разгедения нейтральных смесей.</u> Сермргоментральных смесеи дополнительно разво

лась дения вводились интраназально 4 ослым мышам, за потерыми "станаплиралось наблюдение в течение 10 днем. Рымичись мышы убитались и легкие их потторно вредились светим мышам / табл. 2/.

=														
ò		Гирус I:100+ сыворотки в разнедениях												
	Что исследуется	Что исследуется.				001:1	1:150	000:1	1:600					
	исходные смоси и импосточно и	гируса	0/6	0/8	0/5	0/3	0/6	2/5	6/6					
-	Пассаж легких пе ших мыше!	e io∷.n b−	0/4	0/4	0/4	2/4	3/1	1/4	1/4					
	Доподнительные дения	раз ве- I:5	0/4	0/4	0/4	4/4	I/4	4/4	4/4					
_	v N	I:25	0/4	0/4	0/4	4/4	8/8	4/4	4/4					
	FP	I:125	0/4	0/4	2/4	3/3	3/4	4/4	3/4					
_		1:625	0/4	0/4	4/4	4/4	3/4	4/4	·					

Обозначения: 2/4 - при непосредствавратении потибло 2 из 4 мутей втечение IC дной.

4/4 - HE I RECEBE ROTHOMO & ASIME TO 4.

По нашим данним, при помощи метода разведении удастоя отирыть активный гирус лишь в нейтральных сиссях с ничтошным избитном аптител. В силу своей маном чувствительности метод разведении попритоден как для отирытия активного гируса в неитральных и особсино в типернейтральных смеска, так и для количественного учета изтичного гируса в нейтральных смеска.

2. Метод Электросореза.

мы пользованись вигаратом Испина эмкостью г 34см⁸, в памновым выпрямителем. Применались непонаризутыме электроды системы Ад-Ма и С. - С. С. 2. Регулировка рН производилась ростатьным будерами 1/300 - 1/75 моль. Напрядение в сети поддерживанось в прецелах 200-280 раст, а сила тока от 1 до 5,5 м/ажкос. Для титрования на присутствие вируса бранась проба чидкости с внода и с катода.

Иссленования В.И. Товаринцкого и О.И. Шишкинов показали, что ви-Approved For Release 2001/11/21: CIA-RDP80-00926A005200020026-6 рус гриппа несет отрицательный заряд по тезя воле сресы стабильности /рК=5,2 - 7,8/ и что очистна сто от тислетых белков возможна, если ввесям элентродорез вите рН = 6,0. Наим спыты протедились с различно сбадансированиями смесями вируса с актителени.

тем это поддель из тема, о, путей одопроборосе тем удолось од дливировать и рус и открыть ото не виоде по опологически по традыних смесей, и которых чженей весьме небольной побыток паруска примакующих античии. При более значительной стопоил пологитиводит, катофорев был поспособен различировать вирус.

нам показани исследования контрольных слосой эпруса с пормальной почадиной снаороткой, подвергнутой 4-часовому электродорезу, концентра ция вируса на анода выражается срагнительно спромичии показателями, отличаясь от поличества вируса на катода в 5-10 раз. Ж сино этим им об"ясняем неудачи обнаружения активного виру са в іслиральних смесях с большим избитком аптител, которые легко баланспрукт созданных ката-ферсзом скромный прирост вируса на вноде.

3. Адсорбиня за каолив, и пиротивы утаки. Реактичения вируса грип па из биолорически пойгральных смосей с помощью избирательной едсорбщии на наолин, и пиротивы угаки осуществивсь добовлением 5,3 суспенсии обоих адсорбантов в солотом ресигоре и ухривы облемам полтралсьтвии обоски, питаксичним поприменном в точение 10 минут и сентрилувым обосей, питаксичним поприменном в точение 10 минут и сентрилувыдопенном дель осе денью расспенных смости, оседов иномосительных денериру в добовной солотора, посмо чего делемульном денери расспоров автивка ули эменрования вируса с порерхности адсорбантов.
Посме дентрилутирования откытах вавсоей вы остоящам пидвость, а такне осадок весцились интранезаньно мышем. / габл. 5 и 4/

Адсорощой, на квоичи нам удалось обнаружить в олеете вкийный вирус, если ней гральная очесь писла не јойьшой избиток ил титем. В равных условиях элеете жирого угла были неактивны. Папротив этилтые осад ки обоих адсорбентов, вреденные непосредственно в дыхательные пути мышей, обладали вначитальной активностью.

Табл. 3.

			1:10	E-100 L	:250
0/5	0/4	0/6	1/6	1/5	: ::::::::::::::::::::::::::::::::::::
0/3	0/3	್/೮	5/3	3/3	تة ميم وير عن نعب
0/0	2/5	2/4	4/4		4/4
			//) 	170 i	1/5
Pupper Cabopom	ус. <u>1</u> :		1:50 1:150	10 Huga Cul 1:200	posin
€ 0/6	0/s	0/4	0/00 3/8	4, 5	,=== =
0/3	0/6	J)/5	3/5 2/5	c/6	
0/4	0/4	4/6	6/6 3/6	4/4	}
0/4	2/4	- 3/3 ·	4/4: 4/4	3/3	1
: 0/6	5/5	4/4.	5/5 8/6	5/5	4
0/4	0/4	0/5	4/4 4/4	3/8	
5/5	5/5	4/4	4/4 5/5	5/5	
	0/6 0/6 0/6 0/6 0/4 0/4 0/6 0/4	0/6 2/5 0/6 0/6 1-0003000 1:10 0/6 0/6 0/6 0/6 0/4 0/4 0/4 2/4 0/6 5/5 0/4 0/4 5/5 5/5	0/6 2/5 5/4 0/6 0/6 0/6 1:10 1:25 0/6 0/6 0/6 0/4 0/4 4/6 0/4 2/4 3/3 0/6 5/5 4/4 0/4 0/4 0/5	0/8 0/3 5/2 2/3 0/6 2/5 2/4 4/4 0/6 0/6 0/6 2/5 0/6 0/6 0/4 0/6 3/6 0/4 0/4 4/6 6/6 3/6 0/4 0/4 3/3 4/4 4/4 0/6 5/5 4/4 5/5 6/6 0/4 0/4 0/5 4/4 4/4 5/5 5/5 3/5 4/4 4/4 5/5	0/3 0/3 7/3 3/3 3/3 0/6 2/5 2/5 0/6 0/6 0/6 0/6 0/6 0/6 0/6 0/6 0/6 0/6

Особенно ценным приемом реактирации трруса ириппа из нейтральных слосел очазалась адсорбция на широтный уголь. По разработанному нами мотолу мосолимо заратать мышей взресью частиц гиротного угля, у логоло отпатья степланной горонга (на тетной пологиям) от набытка антител оульоном или даствором гингера.

как от видео из табл.4 адсорбиля ил пиротими угамы состому со тому значительно успешнее реактивирует вируе из поитральных смесой, чем ката дрез или метод разверения. Тажным залотом успеха ярияется присутствие в ней траньной или в гиперией траньном смеси больного конименстве тируем. Путем адсорбии из тиготый уголь урастся обыслу-

Approved For Release 2001/11/21 : CIA-RDP80-00926A005200020026-6

тичать не болес I/200 - I/I000 исподной ласси вируса дате из омесей вируса с нормальной сывороткой. При малом содержании вируса в смеси метод адсородым на угомъ дает отрицательные результаты, что об"меняетсь, потидинону, неполной ансорбитей эмучен на меженней смеси, в такanauntime s. and equiposis, physisk o dimer't soffin houseme nordno sa Hag Rhoten. / Tajn.b/.

Tain.5. Четочива эмуньска туруса гунтна г что эбсль дуется. DESPENDENTEX 10-4 10-5 10-3 10 Смесь с порминивыю сыторот-ROW /1:5/ 4/4 4/4 4/5 Смесь с иммун.снвороткой 0/4 0/4 /1:5/ 0/4 0/4 0/3 EN RRTY OTOHTOGUE TESTEE 0/4 нептральной смеси 0/4 0/40/1 Отметый осадок митотмого 1/4 1/40/3 0/4 0/4 угия из нейтрекьной смеси Отнытый осадок жилочного угля из смеси с нормальной сы- 2/4 -4/4: I/3 0/4 0/4 0/4TODOTROE.

но неблудениям ветей деборатория /0.0.Вак/ и тор адсорбили на уголь осо јенно пенан ила развитивани на нейтральних опесем кильчей-MIX rigg con, hentined, radionoro of a simula, come ona cacca corolisa CORESTO ROBINGERTO HOTHIT GONORO PRESCR.

4. Poskrapanna barden ramme me nemrisabhek er ecen cocacasmennem ONE WAR HE CHIEFDER BURDOPTE H B CHECKBEHTTWOMES.

тользоранись неморанивых фильтрым различной пористости, приготопленивми в наборалории прод. Т.И.Тотарыниюто по нетоду вльдорда. Поряне опыть били поставление со смосями вируса втипна с норызланой лошадиной сытороткой. Вембрым с циаметром пор более 200 м/с HETPETORISHEM, TER HET HOORGODERM BERUTERERYD HEGTE PUPYCE P GUMETPET и дагали поэтому слабовитичный элюаты. При диаметро пор мошду 100-200 ыр вкуприость фильтратов резко понишелясь, з содержание вируса в элистах достигало наибольших цирр. Большая часть опытор протедена с фильтрами Approved For Release 2001/11/21 : CIA-RDP80-00926A005200020026-6

с диамстром пор в 125-175 жм, ретарляршихся в аппараты Зейтца. Эти сильтры задерживали значительную часть вируса и позволяли проводить сильтрацию достаточно быстро.

Для удаления сыворотки через фильтр пропускался 3-6 раз раствор Рингера или разведенный I:5 бульон /5см³ на каждое промывание/, после чего фильтр вынимался из аппарата Зейтца, тщательно растирался с кварцевым песком в ступке с 3см³ №/300 раствора аммиака, для ослабления связей между веществом фильтра и впрусом.

После легкого центри угирования элкат освобождался от вещества умльтра и обследовался титрованием на мышах.

Другим приемом механического разделения вируса гриппа от антител служило г нешех опытах супериентри угирование в горизонтальной центрисуге экко ими 13.000 эборотах в минуту. После часового центрилутирования вышестоящая видкость удалялась и к осадку добавлялось 20сма фосрания бурерного раствора. Для наибольшего освобождения от посторонних веществ эта процедура повторялась 3 раза. Отмытый осадок доводился до Зсма и титровался на мышах.

в предварительных опытах был изучен предел вызвляемости вируса гриппа из смесей с нормальной лошадиной сыворотной, при помощи элюпрования с фильтров Эльфорда и суперцентри утпрорания. Нормальная пошадиная спреротка в разведении I:5 смешивалась с равными об"емами вируса I:20,I:2000,I:200.000/ /табл.6/.

Количество смертельных мышиных доз в исходном вирусс составляло 8.10⁶. Титр того ше вируса после фильтрования через мембранные фильтры, промывания от сыворотки и элюпрования упал≱ до 2.75×10⁵, после отмывания осадка в суперцентрифуге до 1.13×10⁶.

Таким образом, работая со смесью вируса с пормальной сывороткой ударалось сокранить после промывания на поверхности мембраниях фильтров около 5, ислодной мессы вируса, в осарках после отиврения в суперцентрисуте до 20, исходного вируса. Эти методы оказались весьма ценными для разделения вируса от антител в неитральных смесях.

Петочная эмульсия вируса в разведении I:500 приводилась в продол-Approved For Release 2001/11/21: CIA-RDP80-00926A005200020026-6

Табл. 6.

Чувствительность методов элюпрования с мембранных фильтров и суперцентри угирования / вирус в смеси с нормальной сывороткой/. 50% † исходного впруса = 1:8.000.000

=		======	=======	222222	======	====	=====	=====	====	=====	==
Ā	опичестро Вем вируса	Конс	Anoe Das	рецепис	олюат	ор ил	и оса	<u> Ērob</u>			
	B CMOCN C	Total and take the and and	длюа.	ты	المراجعة والمراجعة و	<u>0c</u>	ацки	в супе	рцент	DNOVIE	2
	нормальной сывороткой.	:40тыс	#200тыс.	і і пиллі	5милл.	50%). +	40T.	200т./	CRMMI!	Д 5милл	50 ∄
y, ability w	400.000	3/4	4/5	I/5	0/5	370 THC.	•	5/5	3/5	I/5	Im
;	4.000	1/4	2/5	0/5	0/5	I55 тыс.	4/4	4/4	I/4	0/5	590 THC
	40	Control Management (Control	2/5	I/5	0/5	200 THC		4/5	4/5	I/5	IMM 800 THC
the off of the Street after these	Средний по- казатель для 50%+	Control of the Contro	C. A. S.	The state of the s		∴75 THC			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		130 130 THC

интельный контакт с лошадиной иммунсывороткой в разгедении I:2, I:20 и I:400. Контролем служила смесь той же дозы вируса с нормальной лошадиной смвороткой I:2, которая подверглась одномоментному изучению методом разделения на фильтрах и в суперцентрифуге. Нейтральные и конт рольные смеси фильтрованись через мембраны эльфорда в 175 миллимикрон и освобождались от сыворотки 6-кратным отмыванием фосфатнобуферным раствором /общий обтем промывной жидкости 30-60 см³/.

Проверочные опыты показали, что столь интенсивные промывание фильтров корошо удаляет антитела и резко понижает вирусней трализующие свойства элматов. Если ограничиться 2-4 кратной промывкой фильтра /по 5см³ буферного раствора на кашдое промывание/, то элматы /после 30 мин. програвания при 56°С для освобощдения от вируса/ способны нейтрализовать небольшие гозы вируса, чем розко наручается точность исследования. Разделение вируса от антител в супсоситри уго постителось трежиратыми промыванием осадка вируса составно-буферным раствором /по со см³ на каждое промывание/.

Арргочеd For Release 2001/11/21: CIA-RDP80-00926A005200020026-6

Как это видно из табл.6, методы отмерения нейтральной смеси на пореданости мембрания дливтров Сльборда ини в суперментринуте оказанись наиболее чувствительными присыжи разделения вируса от антител и обнаружения актирного рируса в гипернестральной смеси. Особенной ценностью этих методов реактирации ярляется возможность точного количественного учета вируса, сокранивного свою активность после контакта с антителами.

Метод суперцентриругирования эказался более точным, но и более громоздким приемом, чем отмывание на фильтрах Эльфорда. Последний и был широко использован нами иля анализа различных сторон рекктивации нетральной смеси.

Табл.7.

	=====			L SULAN		Normal feran					
Метод реактира —	Pupy	<u> 1:5</u>	0 + %	1:		Вирус	I:50	+ 15	I:2		
ции роскими	: :	кинедеяся вынакетиккопол									
	не- раз- вед.	I:20	I:400	1:8	I:160	•					
Суперцентријуги- рование	4/4	4/4	3/4	2/4	0/4	4/4	4/4	4/4	===== 4/4	0/4	
о винаесциямо адоодиль вочтали _х	4/4	4/4	5/4	C/4		4/4		4/4			
Исх. смеси	0/4	0/4	0/4					4/4	4/5	4 /5	

5. FINGHUE KOULGHTERLINN UNWYHCHBODOTOK HE SKTUPHOCTE TENNIOSHOTO DN-

Рирус гриппа / эмульсия легких белых мышей в разведении I:500/ соединялся с различными концентрациями лошадиной иммунсыворотки /I:2, I:40,I:400/, а также с нормальной лошадиной сытороткой I:2. После 20-часового контакта /2ч.при 37°С и I8 час. при 2°С/ нейтральная смесь отмывалась на фильтрах Эльфорда /6 раз по 5см³ жидкости/, а также в суперцентрифуге. Проверка исходных нейтральных смесей заражением мышей и повторными пассажами установила неактивность смесей даже при разведении сыворотки I:400. Количественное обследование элюатов с фильтров Эльфорда, а также осадков после суперцентрифугирования показало возможность далеко идущей реактивации вируса из гиперцентрализованных смесей /табл.8/.

Сыворот-	дения.	CON	ль исходн	IMX CM6-	Элюаты с ўйльтров Эльўорда в развенениях.									
=======================================	CHPO- POTKN	Зара- жепие	пассаж Т	Z naccam	1:1 10 MB~+06	L1000	1000e	100,600	50%+					
Иммунноя	I:2	0/3	0/3	8\0	6/6 6/6	4/6	2/5	0/6	339					
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	1:20	0/3	0/3	0/3	6/0 0/0	5/6	I/6	0/3	317					
11	I:400	0/3	3/3		6/6/6/6/	4/5	3/6	0/5	777					
-dramoni	1:2	C/2			5/5/5/6	4/6	5/ 6	0/3	2200					

Путем отмывания вируса от антител на сильтрах Эльсорда в смеси вируса с нормальной пошадиной сывороткой обнаружено 2330 смертельных доз, в смеси с импунсывороткоми I:400-777, I:40-317, I:2-359 смертельных ных доз /по 50% пункту летальности/ рычисленному по Reed и Mulneh. Мотодом отмырания в суперцентрифуре мы имели соответственно 22000 в контроле, 4250, 4 000, 4 800 Мм в опытисх смесях.

Мы обнаружили, таким образом, до 20% исходной массы вируса после суточного контакта его с антителами. При этом оказалось, что различия в концентрации антител не отращаются на количественной стороне реактивации. Путем интепсирного отмывания от антител удалось восетановить значитальных в вируса, налодиршегося в исптральной смеси, независимо от титра вытител. Повторые эти опеты, мы наблюдали изредка менее отчетливального вытител. Повторые эти опеты, мы наблюдали изредка менее отчетливановного удаление из гиперионтральных смесе , причисой чего этило венеданием из отчетновного удаление антител с фильтров или из осадые в суперионтрикурге. В этих случаях контроль соотретствующих электов или отметого осадка, прогретых 1/2 часа при 56°С / для инактирации вируса/ устанавливан нейтрализующие сросства такого материаль.

Если-б ней трализующие онтитела визнрали необратимую иноктивацию вируса, этэт процесс усиливался бы в сроей интенсивности при повышении температуры или увеличении продолжительностию времения. Наши ис-

следорания не подтвердили, однако, такого предположения.

0,1см³ гринпозного висуса в разгедении I:5 соединялся с 9,9см³ негазведенной иммунсыворотки и выдерживался 2 часа при $\frac{1}{2} = 0^{\circ},21^{\circ}$ и $37^{\circ \circ}$, после чего отмивался от антител на бильтрах блюфорда пористостью в I50 а также в супердентундуга. Омеси вируев с морманьном дожединой сиворот-кой, выдержанные в тех же условиях, случили контролем / табл. 9/.

Элкаты гиперполтральной смеси, а также промытые осадки после супорцентридугирования обнаружили присутствие активного вируса, количество
которого прогрессивно уменьшалось по мере возрастания температуры контакта. Эднако, оказалось, что более значительная гибель вируса при ССІ°
и З7°С наблюдалась не только в нейтральных смесях, но и после взаимодействия вируса с нормальной смвороткой. За 2 часа экспозиции вируса при
этих температурах терялось до 90% исходной активности не только в нейтральных, но и в контрольных смесях. Гажно отметить, что в этих температурных условиях нам удавалось реактивировать из нейтральных смесей до
50% вируса по сравнению с контролем, причем повыжение температуры до 37°
не вызывало более интенсивной инактивации, чем при температура в 2°С.

Табл. 9.

	Тлиы				а прочност				-land
- <u>F</u> o	CMPO- LOTKS	2500	re r 25 T .	ва <u>реде</u> 250т.	аниях 2,5м.50%	0ce + 2500	ток омлен 2500 - 500	TD E	разведении
00	Milayh.	-1/ o	J/ S	4/0	1/3 5170	00 3/3	3/3 1/3	j 0/5	157.000
	Норм.	6/6	์ ง/ ง	4/6	0/0 4370	00 0/6	6/6 5/5	1/3	1950000
210	Иммун.	5/6	1/6	0/6	0/3 10.0	00 S/6	5/6 2/4	0/6	250.000
	Норм.	4/6	6/6	0/6	0/2 53.8	೧೦ ಕ/ 6	6/6 3/6	0/3	250.000
	Иммун.	4/6	2/6	0/5	0/3 7.7	70 5/5 _:	2/6 0/5	0/6	10.000
	Hopw.	4/6	4/6	0/4	0/3 13.9	00 : 6/0	4/6 0/5	0/4	48.700

Ка таблице 13 10 даны результаты двух опытов, выяснивших влияние дли тельности контакта на судьбу вируса гриппа в гипернептрализованных смесях. в этих опытах О.Ісм⁸ вируса в разведении I:5 было соединено с 9,9см⁸ неразведеной иммунсыворотки или нормальной лошадиной саворотки. После контакта, плительность которого колебалась от 15 мин. до 72 час. Арргоved For Release 2001/11/21: CIA-RDP80-00926A005200020026-6

/при температуре в 18-20°С/ пейтральные и контрольные смеси реактивированись на фильтрах эльфорда. Исходные нестральные смеси не обларулили присутствия активного вируса при биологическом контроле на вишах
с двукратными пассажами. Контрольные смеси вируса с нормальной пошадиной сывороткой содержали 225.000 смертельных доз в 0,05см³. Ч в этих
опытах не удалось обнарушить влияния длительности контекта с астителами на степень инактивации вируса гриппа: регитивация вируса из нейтраньных смесы осуществлялась эдинаково полно как носле короткого, так
и после длительного взаимодействия. Как и следовало ожидать, вирус
Табл. 10.

Оудьов видусь гриппа или взеимоденствии с интунствородном

===== Сроки кон- такта	E OG-	CHPOD	Газведение элоатов, полученных из смоссои вируса с образована в поменения и поменения в п									
Ca c Chro- pot- kom		and the real and make		1	/15.625	е раз- реде- ния50%	*****	~~~~	_==	==-	е раз- редения с 50% †	
5мии.	andymas	4/6	4/6	2/5	દ/ઠ	I2I	4/5	4/5;	 2/6	I/5	031	
	Hopmandkan	5/6	3/6	4/6	0/6	130	2/3	1/4	5/6	0/5	T 600	
ЗОмпн	busymas.	6/5	5/6	3/5	1/5	1090	5/3.	3/6	1/5	0/5	42	
	Hopmunduas	5/5	5/6	2/6	0/6	192	ე/კ	5/3:	1/6	1/5	123	
, .2часа	way mas	5/6	3/6	0/6	1/2	25		6/6	2/6	2/6	525	
	Hopmanham	5/6	5/6	0/5	0/5	91 '	; •	2/5	I/4	5/ε	325	
4qaca	ammymas:	6/6 :	6/6	3/5		625		5/5	2/6	0/5	275	
	Hope Autors.	5/3:	4/5	1/6	I/5	1860		5/6	3/6	0/5	6 25	
(24 час'	bussymas !	6/6	6/6	I/6		170	4/5	1/6	2/6.		9	
	Hofinianthan	1/4	4/6	1/6	0/4	50 5	1/1	2/5.	1/6		25	
48 4 8€	manymas.	~/ ఏ	0/0		Ì	1	0/0	1/0	0/0		7	
	teginsulary !	3/6	I/d			1.5	3/8	მ/ ხ	0/ o		25	
724ac	low my man	0/5				I	0/5	1/6	0/5		I	
	Hoponewsas	2/5				I	0/5	2/6	0/5		ī	
Сред-	hunny man					388					189	
	Hoferendras ====================================	n For Ba	ia seesa	A######	PEGARDE	485		วออก <i>จะ</i>	:		453	
ранко(ehu Approve	a i oi re	icase Zi		.CHP.			~ ~	нори.	CUP.		

гриппа потерял значительную часть своей активности после проделжительного пребывания в условиях комнатной температуры, причем этот процесс протекал одинаково интенсивно не только в нейтральных, но и в контрольных смесях.

наши исследования показали розможность далеко идущей реактирации рируса гринна из нейтральных смесзй, количественная сторона которой не зависит от концентрации антител, внешней температуры и продолжительности контакта. Это дает основание стрицеть неличие необратимого разрушения /лизиса/ вируса гринна после длительного взаимодействия с избытком антител.

Пак это видно из приведених таблиц, коннентрация реактивированното вируев из полтральных смесей почти во всех опытах уступаст количеству вируев из смесей с нормальными смеоротками. По всем данным причиной
тому не втилется более интененных инективо/ил вигусе при контакте с
антителеми, поскольку и инективированного вируев не возрастает под влим
имем повышенных доз антител или увеличения времени и температуры контакта. Голее правильне область получение раскорожемие и подостаточным
совершенством применяющихся методов удаления антител, адсорбировенных
вируеом. Небольшая часть антител остается тее же связанной с вируеом,
дене после интенерного отмывания на фильтра или в суперцентрифуге. Этст
факт, может обусловить частичную инактивацию вируев, как это и наблодапось в приведенных выше опытах. В пользу такого предположения готорит
возрастание и реактивированного вируев по мера усиления питененевости
промывания.

Второй вероятной причиной, об"ясияющей уменьшение количества рируса в нестральных смесях, является аггротация /агриотинация/ частиц рируса гриппа после контакта с антителами. Помимо специ вческой микроатгегации элекентарных телец, е нейтральной смеси имеются также крупнье аггротети, обуслевленые преципитацией белкор вышиных легких специдвисскими предицитивами, образующимися при иммунизации помарей легочньы виру сом облых жымем. Этим об"ясклотея, новидих ощу, и замедлением

Смльтрунность через меморанные смльтры опьторда нестральных смесей по Approved For Release 2001/11/21 : CIA-RDP80-00926A005200020026-6 сративнию с монтрольными смесями вируса и нормальной сыворотки. В про цессе обранирования преципитатов сыворотки опи увлекают за собой и час тицы вируса. Совершенио ясно, что реактивация виру са наручает гомоген ность данной взреси, сигиает точность количественного учета при титро вании вируса меторой последовательных разводений отдельными инпотиции

Правильность такого истолкования причин частичном инактивации тируса в неитральной смеси иллюстрирует эпыт. /табл. II/.

======										Табл	.11.
чис- ло	Антисыворо ция легочы					Антись роготка кролиза для хориоанлантои сной жидкости					
отмы— ваний на фильт— ре.	1/2 1/40	1,800	1,161.	50% †	% к кон- тро- лю	1/2	I : 40	I\$800	I 2 I6T	. 50% · +	% к конт ролю
2	5/5 0/5	0/5	0/5	9	0,5	3/5	0/4	0/5	0/5	4	0.25
5	4/4 I/5 ,	2/5	0/4 3	0	2 .2	4/4	3/4	2/5	0/5	90	21
8	5/5 4/5	0/5	I/5 I7	0	G 4	4/5	4/5	2/4	0/4	40	90
I2	5/5 2/4	I/5	0/4 7	2	27	5/5	3/5	I/5	0/4	100	48

Число отмы- ваний				кроличья сыворотка					
на фильт- ре.	1/2	I/40	1/800	I/I6T	。50% +	f f			
2	5/5	3/5	4/4	0/5	1700	2140. ==========			

· 3/5

 $\cdot I/5$

1/5

0/5

2/5 0/5

1350

265

5/5

4/4

4/5 4/5

8

Суспенсия легжих белых мешей, в разведении I:250,с сданалась с двумя противогриппозними счеоротками. Пер ван саворотка и ла получена путем гипериммунизации лоша дей легочнам вирусом гриппа. Торая смеоротка приготовле на путем гиперимунизации

кроликов кориоаллантоисным вирусом. Титр вирусней трализующих антител лошациной с воротки провостодит в 8 раз титр кроличьей сыворотки, что было учтено при изготовнении неытральных смесей. После получасового контакта при $I=24^{\circ}C$ обе гирерней тральные смеси рок втилированись на фильтрах элефорда промыванием буферным раствором Рингер / рн-7,8/. Ноличество промыванием было различно, причем на каждое промывание расходовалось bcm^3 жилкости/ видим что по мере усиледергочеd For Release 2001/11/21: CIA-RDP80-00926A005200020026-6

ния процесса отмытания антител реактивированного вируса возрастает, достигая после отметалий 64-90% количества вируса в контрольной смеси / гирус с пормальной креличьей смвороткой/. Приэтом, регктивация вируса оказалась изнее полной в смеси с пошадиной смвороткой, нежели с проличьей. Гозможно, что причиной тому служило образование проципитата при врегиодействии белкот именит и попециализования преципитатов пошадиной смворотки. Дальнойшие промевания вируса на фильтрах же вели к уменьшение искорной актигности. Маличие жалоко идущей реактивации вирусе из нестременых смеся по дает осистаний соинераться в пришом вознастействия истару вирусом и снези инфермен аптителеми. Частины видистейся в пришом вознастействия истару вирусом и снези инфермен аптителеми. Частины видистейся со жальном комплекс не обладает основной прочностью и может быть негко нарушен иструсственным присмами.

Стрия со спець ичествими сыворотнаем предстагляваем предним авторам убе дительным донавательностью вирупичицного действия автитей была показана возможность восстановления автичности вирусор вагнивы, куриной чумы, герпеса и т.д. путем простого разведения ислтральных смесей в физиологическом растторе, суперценгрифугиротания или адсорбции. Одна и та же смесь вируса с автителами момет быть то неактирной, то снота стать инфекционной при изменении слособа заражения китотных, обладающих различной чутетвительностью к различным способам заражения. Тозможность ре актирации вируса гринна из нейтральных смесей с сыворотками решаемы отречетельно одними авторами и положительно другими.

на из гонорно тральних смесей, этепень которой зависела от сорежненетра применений смесей, этепень которой зависела от сорежненетра применации, дето, ден. Исловное годи о результати, детого тожно чость
количественного учета разлитающий вируса, жы получили после отминания
вируса от антигел в супершейтридуре или на поверхностя жембраних дильтров.

В настоящей даботе был поддергнут анализу процесо реактивации виАрproved For Release 2001/11/21: CIA-RDP80-00926A005200020026-6

руса из непролем и сиссем тускотими тлубокого тавикоделства тируса с антителями нутем утоличения гоннентрации агтител, потывения темнедатура и усливовы присин гонистта. Помичествения сторона регититации карактеризопытась дозгаточно посложивыми неказательны даме при
подборе оптичальных услотим для тезделетии антител на тирус. Замт ре
актипации змен тельного процента испорного тируса из гиперием правыных
смесей двет осногание сомнетаться и существорании необратимого низиса.
несну актителями и гирусом тринпа, ностоятку и расктитированого гируса не записит от комизитрации сикоротом, гремени и чемпературы контакта

Биммых.

T

- I. Реактитеция гируса гриния из на тральных и гипарнай граных суссей может быть осуществлена при поможи раздозымых привымож раздоления вируса от затител.
- 2. Жетодом разредения нептральных смесем или путем ката ореза удается остободить тирус гриппа лишь из точно смалансированных смесен, в которых избыток антигел нетелик.
- С. Простим опссоюм выделения вируса триниа из гипериолтраньных смассы яминется обработие вавесью интетного угля с последующим интра назальным зарагением и мен суспенскей угли, отметого от антимел.
- 4. Повіздос толь о добуділяєть, основення е на только на веледанни, но и на количественном дадантернотьке оспородільного на неледеньных смосві впруса, обоснечива за нетоди висородни в эледим виздев на поверх ности менбранніх дливиров Эль орда, в тем в повіручов отм вание нен-тральних смосел в супеднентридуго.

Ноличествой во сторона режисиваца тируса прина на нециреньных смесем со споли честими, с в рютнами не угоньшестся в деновили, потымажимх вытенентность вывинодействия въруса с ангителами. Отмивая вирус
от ангител на диверях закрарда в в суперпентрафуте, авторы изблюдали
высокую станонь региппеции посне увеличения концентрации вилители, по-